

(2,000円) 次

特許庁長官 斎

1. 発明の名称

2. 発 明

住 所 福姆県集上郡古富町大字広津 1336

(はか 1 名)

3. 特許出願人

住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35番地 吉富製業株式会社

代表者 田 坂 元 祐

4.代 理 人 〒541

住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35番地 吉富製業株式会社内

弁理士(6630) 高 宮 城



5. 添付書類の目録

(2) 委任状

(3) 特許顧副本

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 51-131875

43公開日 昭51. (1976) 11. 16

②特願昭 50-56475

昭幼. (1975) 5. 12 22出願日

未請求

(全4頁)

庁内整理番号

5921 44 6855 44

7043 44

5921 44

52日本分類

16 E363 30 4133,21

30 H111.5

30 H111

(51) Int. C12.

C070403/0411 A61k 31/412

(co70403/04

C070203/14

CO10235/26)

1. 発明の名称

新規なピロリジン誘導体の製造法

2 特許請求の範囲

一股式

〔式中Rは H、低級アルキル、アラルキル、アリ

 $- \mu$ または $- A - N < \frac{R^{\perp}}{R^2}$ で表わされる基を示す。

ここで A は低級アルキレンを、 R^{·1} , R² は頃ー

または異なる低級アルキルを示すか、あるいは

R ¹ ,R ² は隣接する窒素原子とともに複素環を

形成する基を示す。〕

で表わされる化台物を脱ペンジル反応に付すこと

を特徴とする、一般式

〔式中.R は前記と同義。〕

で表わされるピロリジン誘導体の製造法。

発明の群細な説明

本発明は、一般式

〔式中RはH、低級アルキル、アラルキル、アリ ールまたはーA-B< R^1 で表わされる甚を示す。 ことで A は低級アルキレンを、 R ¹ , R ² 仕同→ また仕典なる低級アルキルを示すか、あるいは R¹。R² は隣接する窒素原子とともに複構療を

形成する基を示す。〕

で表わされる新規なビロリジン誘導体の製造法に 関する。

上配の定義において、より具体的には、低級アルキルとはメチル、エチル、プロビル、イソプロビル、イソプロビル、イソプロビル、アチル、第三プチルなどを、アラルキルとはペンジル、フェネチル、αーメチルペンジルなどを、アリールとはフェールなどを、低級アルキレンとはエチレン、プロビレン、トリメチレン、1ーメチルトリメチレン、2ーメチルトリメチレン、2ーメチルトリメチレン、1ーメチルトリメチレン、1ーメチルトリメチレビにロリジン、ピペリジン、4ーノチルピペラジン、4ー(1ーヒドロキシエチル)ピペラジン、モルホリンなどを示す。

一般式(I)の化合物は、本発明に従つて、一 般式

水素化ホウ素カリウム、デギ酸、ホルマリンなど) による脱ペンジル反応。

たとえば、市販の5~20%ハラジウム活性炭を用いる場合には、次の反応条件下に脱ペンジル 反応は実施される。

反応圧力: 常圧

水柴頭:水柴

反応益度:室量ないし100℃の応囲

反応答误: 水、アルコール(メタノール、エタノ ール、プロパノール、イソプロパノー ルなど)、エーテル(ジエチルエーテ ル、テトラヒドロフランジオキサンな ど)、酢酸などの単一あるいは最合溶

触媒使用量:原料の数%~数十%(重量)

反応時間:数時間~数十時間

M-CH₂-

〔式中Rは前記と同義。〕

で表わされる化合物を脱ペンジル反応に付すこと ・ により製造される。

本発明でいう説ペンジル反応とは、それ自体は 常法である次の反応を包含する。

(4)金鯛触媒(ラネー=ツケル、パラジタム触媒、 白金触媒などであり、これらは、括性炎、セライト、炭酸パリタム、絹などの組体に吸着させた形態で用いてもよく、また酸化物、ハロゲン化物などのような化合物として用いてもよい)を用いる 常圧または加圧下の水素化反応(水素源としては、 気体水素、ヒドラジン、水素化ホウ素ナトリタム、

いパンセン、トルエンなどの溶媒中、一般式(I) の化合物に、アルコキシカルボニルクロリドある いはペンジルオキシカルボニルクロリドを反応さ せて、一般式

[式中Rは朝起と同義を、 Bはアルキル (メチル、 エチル、イソブチルなど)またはペンジルを示す。] で表わされる化合物とし、ついで化合物 (狙)を 酸またはアルカリにより加木分解するか、あるい はヒドラジンにより分解するか、あるいはRがペ ンジルの場合には、(小で述べた水素化反応により、 特開 昭51-131875 (3) するが、本発明の範囲はこれらのみに限定される

またはハロゲン化水素酸、臭化水素酸、ヨウ化水 素酸など)で処理することにより、目的化合物(I) に導く方法。

なお、(4)の場合には、一般式(I)の原料化合物は 塩酸塩、碳酸塩、しゆう酸塩、マレイン酸塩、酢 酸塩などの塩の形で用いてもよい。

反応終了後、目的物は遊離塩基として、塩酸、 硫酸、リン酸などとの無機酸塩として、またはマ レイン酸、コハク酸、しゆう酸、酒石酸、クエン 酸、パラトルエンスルホン酸、メタンスルホン酸 などとの有機酸塩として単雌精製される。

かくして得られる一般式(I)の化合物かよびその 塩は、たとえば鎮痛作用、中枢神経作用などを有 し、医薬として、また医薬品の中間体として有用 である。

以下に実施例を示して、本発明を具体的に説明

加えて塩酸塩としたのち、5%ハラジウム炭素
30gを加え、60~10℃で、常圧下、水素中
で3時間かくはんした。反応液を口過し、機縮し
た。残悩物を水200×に溶解し、20%水酸化・
ナトリウム水溶液でアルカリ性とし、分離する油
状物をペンゼン100×で3回油出する。有機層
を合せて芒硝で成水後減圧下に機縮する。残留す
る機質油状物(12g)を酢酸エチル500×に

溶解し、計算量のエタノール塩酸を加えると、無

色の1-ペンジルー3-(3-ピロリジニル)ペ

1-ペンジルー3-(1-ペンジルー3-ピロ

リジニル)ペンズイミダゾリンー 2 ーオン 1 6.0

gを80%エタノール150世に加え、腰塩酸を

のではない。

夾庖例 1.

ンズイミダゾリンー 2 ーオン・塩酸塩 1 0.8 gが 得られる。酸点 1 4 2~ 1 4 7 ℃。イソブロパノ ールから再結晶すると、触点 1 4 5~ 1 4 7 ℃を 示す。

実施例 2.

1-(1-ペンジルー3-ピロリジニル)ペンズイミダゾリン-2-オン7.3gを80%エタノール250 世に加え、濃塩酸を加えて塩酸塩としたのち、5%パラジウム炭素20gを加え、60~70℃で、宿圧下、水素中で5時間かくはんした。反応液を濃縮した。残留物を水200世に溶解し、重炭酸ナトリウムで中和した。水層をクロロホルム50世で2回抽出したのち、水層を完全に減圧下濃縮する。換留物をイソプロパノール100世で熱時3回抽出する。室温に一夜放置し、過縮すると、羨カツ色アメ状物40gを

得る。本品に酢酸エチル少量を加えると結晶化する。イソプロビルエーテル100 dでよく洗い、ロ取すると、触点109~111℃の無色結晶状の1~(3~ピロリジニル)ベンズイミダゾリン~2~オン37gが得られる。本品を熱酢酸エチルにとかし、しゆう酸な溶解した酢酸エチルを加えると、しゆう酸塩が沈酸する。酸点214~215(分解)の無色結晶。イソプロパノールから時結晶すると、破点222~223℃(分解)を示した。

톄様にして次の化合物が得られる。

③1-メチルー3-(3-ピロリジニル)ペンズイミダゾリン-2-オン、塩酸塩の融点206~208℃

③1-フェニルー3-(3-ビロリジニル)ペンズイミダゾリン-2-オン、塩酸塩の総点208

特開 昭51-131875 (4)

◎ 1 - (3 - ピペリジノブロピル) - 3 - (3 -

◎1-フェネチル-3-(3-ピロリジニル)ペ

ピロリジニル)ベンズイミダゾリンー2ーオン、

代理人弁理士 高宮坡

ンズイミダゾリンー 2 ーオン、

◎1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-(

3ーピロリジニル) ペンズイミダブリンー 2ーオ

⑥1-(2-ジメチルアミノエチル)-3-(3

~ピロリジニル) ペンズイミダゾリンー 2 ーオン、

◎1-(3-モルホリノプロピル)-3-(3-

ピロリジニル)ペンズイミダゾリンー2ーオン、

②1-[2-{4-(2-ヒドロキシエチル)-

1-ピペラジニル } エチル) - 3 - (3 - ピロリ

ジェル)ペンズイミダゾリンー2ーオン、

◎1-(3-(4-メチル-1-ピペラジニル)

プロピル] ー 3 ー (3 ー ピロリジニル) ペンズイ

ミダゾリンー 1ーオン

6. 前紀以外の発明者

カッシオプがたミャナガ 大分県中部市大字上宮氷 980 番地の 5

氏 名